

① N.º de publicación: ES 2 081 747

Número de solicitud 9301917

51 Int. Cl.6: C07D 495/04

A61K 31/40

//C07D 243/24, C07D 243/12 C07D 209/20, (C07D 495/04

C07D 209:00, C07D 233:00)

12

SOLICITUD DE PATENTE

Α1

- 2 Fecha de presentación: 07.09.93
- 43 Fecha de publicación de la solicitud: 01.03.96
- (3) Fecha de publicación del folleco de la solicitud:
- ① Solicitante/s: Laboratorios del Dr. Esteve, S.A. Av. de la Mare de Déu de Monserrat, 221 Barcelona, ES
- Inventor/es: Torrens Jover, Antonio; Mas Prio, José y Frigola Constansa, Jordi
- (4) Agente: No consta
- (54) Título: Amidas derivadas de tienopirroles, su preparación y su aplicación como medicamentos.

Resumen: Amidas derivadas de tienopirroles, su preparación y

An abba extension of the properties of the prop

Su procedimiento de preparación, consistente en reaccionar derivados carboxílicos con aminas racémicas en disolventes orgánicos anhidro o hidratados, sus sales físiológicamente aceptables, como medicamentos destinados al tratamiento, entre otros, de las disfunciones intestinales.

(1)

(Ia)

DESCRIPCION

Amidas derivadas de tienopirroles, su preparación y su aplicación como medicamentos.

5 La presente invención trata de nuevos compuestos derivados de tienopirroles y sus sales fisiológicamente aceptables que son útiles como medicamentos.

Antecedentes de la invención

Es hien conocida la hormona peptidica colecistoquimina (CCK) localizada en el aparato digestivo y en el cerebro. En la literatura científica se han descrito antagonistas de CCK, tanto peptidicos como no neotidicos.

En los últimos años la investigación en el campo de los antagonistas de colecistoquimina (CCK) ha adquirido gran relevancia (Bork, M.G. Drugs of de Future 1991, 16, 631). La búsqueda de antagonistas selectivos del receptor periférico CCK-A frente al receptor central CCK-B ha conducido a la obtención de varios compuestos no peptiditos. Entre todos los compuestos sintetizados no peptidios el devazepide (L-394, 718, MK-329), (Evans, B.E.; Bock, M.G.; Rittle, K.E., Di Pardo, R.M.; Whitter, W.L.; Veber, D.F.; Anderson, P.S.; Freidinger, R.M. Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 1986, 83, 4918.) ha resultado ser el antagonista del receptor periférico (CCK-A) más potente descrito hasta la fecha. También cabe mencionar por su importancia los derivados del ácido indol-2-carboxilico con actividad antagonista de colecistoquimina, citados en R.M. Freidinger, Mcd. Res. Rev., 1989, 9, 271; AM, Nadzan, J.F., Kerwin, Ann. Rep. Med. Chem., 1991, 26, 191; J.F. Kerwin, Drugs Fut., 1991, 16, 1111; A.S. Dutta, Adv. Drug Res., 1991, 21, 145.

Descripción de la invención

Los compuestos objeto de la presente invención pueden ser igualmente utilizados en la industria farmacéutica como intermediarios y para la preparación de medicamentos. Estos compuestos presentan actividades farmacológicas interesantes, en particular han demostrado ser antagonistas de la colecistoquinina (CCK). También poseen un elevado nivel de selectividad CCK-A frente a CCK-B, apreciándose una actividad "in vivo" diez veces superior al devazepide, compuesto de referencia por ser el antagonista del receptor periférico CCK-A descrito hasta la fecho

Los compuestos objeto de la presente invención poseen propiedades útiles en el tratamiento de las disfunciones de la secreción gástrica, de la regulación del apetito, de la motilidad gastrointestinal, de la secreción pancreática, de los sistemas dopaminérgico y serotominérgico, así como ne el tratamiento con morfina y otros opiáceos analgésicos por producir potenciación de estas sustancias.

La presente invención se refiere a compuestos de fórmula general (1):

$$\begin{array}{c|c}
X_2 & & & R_3 \\
X_1 & & & & R_2 \\
X_1 & & & & & N \\
R_5 & & & & & N_R_1
\end{array}$$

55 y sus sales fisiológicamente aceptables, fórmula en la cual:

- X_1 y X_2 representan un átomo de carbono (C) o un átomo de azufre (S), siendo X_1 azufre cuando X_2 es carbono y siendo X_2 azufre cuando X_1 es carbono.

60 - R₁ representa:

40

50

$$\mathbb{R}_7$$
 o bien \mathbb{R}_8

5

10

15

55

60

- R2 representa un átomo de hidrógeno o un radical alquilo lineal o ramificado de C1-C6
- R₃ y R₄ representan independientemente un átomo de hidrógeno, un radical alquilo lineal o ramificado, un átomo de halógeno, un radical hidroxilo. un radical alcoxilo, un radical ciano o un radical nitro.
- R_S representa un átomo de hidrógeno, un radical alquilo lineal o ramificado de C₁-C₅, un radical arilo, un radical aralquilo, un radical alcoxicarbonilo, un radical fenilalquiloxicarbonilo, un radical fenilalquilo un radical finalquilo sulfonilo, un radical fenilalquilo o un radical hidroxicarbonilalquilo
- B., representa un átomo de hidrógeno, un radice! 'quilo lineal o ramificado de C₁-C₈, un radical hidroxicarbonilalquilo, un radical alcoxicarbonilalquilo.
 - R7 representa un átomo de hidrógeno, un radical alcoxilo o un átomo de halógeno.
- $_{30}$ $_{88}$ representa un grupo 3-indolilmetilo, un radical hidroxicarbonilalquilo o un radical benciloxicarbonilalquilo.
 - $R_{\rm 9}$ representa un radical hidroxilo o un átomo de nitrógeno que puede estar unido a otros dos radicales $R_{\rm 10}$ y $R_{\rm 11}.$
 - 5 R₁₀ y R₁₁ representan independientemente un átono de hidrógeno, un radical alquilo lineal o ramificado de C₁-C₆, preferentemente n-pentilo o un radical hidroxicarbonilalquilo.

Algunos de los nuevos compuestos pueden obtenerse como isómeros ópticos o racematos, dependiendo del producto de partida o del procedimiento. Los racematos obtenidos pueden ser resueltas obteniedose los enantiómeros utilizando ácidos ópticamente activos a fin de formas asels diastereoméricas que se pueden el mesparar por sus diferentes solubilidades, utilizando la recristalización en un disolvente ópticamente activo o bien mediante microorganismos.

Los nuevos derivados de fórmula general (I) pueden ser preparados según los métodos siguientes:

Por reacción de un derivado de ácido carboxílico de fórmula general (II):

$$\begin{array}{c|c}
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_3 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_3 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_3 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_3 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_3 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_2 & & & \\
\hline
X_1 &$$

(II)

en la cual X₁, X₂, R₃, R₄ y R₅ tienen la significación indicada anteriormente, e Y es un átomo de halógeno,

un grupo azido (×3.), un grupo inidazol-1-ilo, un grupo O-CO-B₁₂, pudiendo B₁₂ ser un radicial alquillo de 1 a ti ácunos de carbono, o arilo, preferentemente sustituido por uno o varios hadiogenos, o un grupo OR₁₃ donde OR₁₃ representa un grupo aromático de uno o dos anillos sustituidos por uno o varios ácunos de halógeno o radicales nitro, siendo preferentes los grupos + arirofenilo, 2, 4-dimitrofenilo, pentalmorofenilo, benzotriazol-1-ilo, o bien un grupo N-succinimida con una amina racémica i obtenente activa de fórmula general (III):

$$\begin{array}{c} R_1 \\ \\ R_2 \end{array} \tag{III)}$$

en la cual R₁ y R₂ tienen la significación indicada anteriormente, para obtener compuestos de fórmula (I) racémicos u ópticamente activos.

En particular se puede proceder de la manera siguiente:

Un compuesto de fórmula (III) se disuelve en 5-50 volúmenes de un disolvente orgánico antidro o hidratado, como por ejemplo un hidrocarburo clorado tal como el diciorometano o el cloroformo, un éter lineal o cíclico como el 1,2-dimetoxietano, el tetrahidrofurano o el dioxano, un disolvente polar aprótico tal como la piridina, el dimetisulfóxido o la dimetilformamida o cualquier otro disolvente adecuado para efectuar una reacción de condensación o también una mezcla apropiada de dos o más de estos disolventes. y se la ñáde de uno a dos equivalentes de un agente acidante de fórmula (II), en la cual X₁, X₂, R₃, R₄ v R₃, tienen la significación indicada anteriormente siendo Y:

- un halógeno, preferentemente un átomo de cloro,
- un grupo azido (-Na).

10

- un grupo imidazol-1-ilo,
- un grupo J-CO-R₁₂ en el cual R₁₂ tiene la significación indicada anteriormente,

un grupo de fórmula -O-R₁₃ en el cual R₁₃ tiene la significación indicada anteriormente, siendo preferentes los grupos 4-nitrofenilo, 2.4-dinitrofenilo, pentaclorofenilo, pentafluorofenilo, benzotriazol-l-ilo y la N-succinimida. Los dos últimos grupos pueden ser preparados por reacción de un ácido carboxílico de fórmula general (11) en la cual X₁, X₂, R₃, R₃, R₃, R₃, R₃, R₄, R₄) encen la significación indicada anteriormente siendo Y un grupo lidroxilo, con el l-hidroxibenzotriazol o la N-hidroxisuccinimida, respectivamente, en presencia de una carbodininida como por ejemplo la diciclohexilcarbodininida, la diisopropilcarbodininida o la 3-(3-dimetilamino) propii 1-etilcarbodininida.

A continuación se añade la misma cautidad estequiométrica de una base mineral u orgánica tal como una anima difiática, peferentemente la trictilamina o la N-metilumofolina y se agita a una temperatura comprendida entre -20°C y la temperatura de ebulición de la mezcla durante un periodo comprendido entre diez minutos y varias horas, siendo el periodo comprendido entre los treinta minutos y las tres loras suficiente en general para asegurar que la reacción sea completa. El medio de reacción puede ser eventualmente dihudo con alguno de los disolventes citados anteriormente siendo a continuación tratado saccesivamente e ou mua disolneión didudad de un ácido mineral, como por ejemplo ácido suffiriro, un ácido ladolárico, preferentemente ácido clorhidirico o ácido acético, segundo de una disolneión de bierarbonato el producto es generalmente purificado por cromatografía en columna de silica o por cromatografía líquida de lata eficacia (IPLC) seguido eventualmente de restrictivazión.

Otra posibilidad consiste en utilizar como reactivo acidante una mezcla del ácido carboxílico de fórmula general (II) en la cual X₁, X₂, R₃, R₄ y R₅ tienen la significación indicada auteriormente siendo Y un grupo hadroxilo, con una carbodinnida como por ejemplo la dicielobexilearbodininda. la disopropilearbodinnida o la 3/3-dimentalminolypropil-te-tilearbodininda.

Cualquier otro procedimiento conocido para la formación "in siru" de un reactivo de fórmula general (II) utilizable para formar una función aunda o urea es también objeto de la presente invención.

Los ácidos carboxílicos de fórmula general (II) han sido preparados según los métodos descritos en la bibliografía, como por ejemplo: J. Org. Chem., 1964, 29, 2160; J. Heterocycl. Chem. 1984, 21, 215.

Las aminas de fórmula general (III) racémicas u ópticamente activas han sido preparadas según los 5 métodos descritos en la biblografía, como por ejemplo: J. Org. Chem., 1987, 52, 955; Justus Liebig Ann. Chem., 1972, 66, 763; J. Med. Chem., 1991, 34, 3351.

Eiemplo 1

10 2.3-Dihidro-5-fenil-1-metil-3-ftieno(3,2-b)pirrol-5-idcarbonil-amino]1H-1.4-benzodiazepin-2-ona.

En un matraz seco, bajo atmósfera de nitrógeno, se introduce una disolución de 3-amino-2.3-dihidro-5.
femil-I-metil-II-benzodiazepin-2-ona (22 0g, 8.4 mmol) en 100 m l de cloruro de metleno anhidro. Se
adicionan 1,62 g (8.8 mmol) del cloruro de ácido tieno[3.2-b]pirrol-5-carboxílico y la mezcla resultante se
15 agita a temperatura ambiente. A routinuación se adiciona gota a gota la trietilamina (2.4 ml. 17.2 mmol)
y el avance de la reacción se controla mediante cronatografía en capa fina. Una vez ha desaparecido el
producto de partida (approximadamente después de seis horas de reacción) se adiciona cloruro de metileno
(100 ml) y la disolución resultante se lava sucesivamente con ácido clorhídrico 1N (100 ml), una disolución
acuosa de bicarbonato sódico al 10 % (100 ml) y agua (100 ml). La fase orgánica se seca y evapora y
cel residuo obtenido se recristaliza en etanol para dar 2,64 g (16 %) de un sólido microristalino. Pf =
261.033627

IR (KBr): 3245, 1687, 1628, 1543, 1498 cm-1.

25 EM (termospray): 414 (M+1).

Ejemplo 2

(3S)-2,3-Dihidro-5-fenil-1-metil-3-(tieno[3,2-b]pirrol-5-ilcarbonil-amino)1H-1,4-benzodiazepin-2-ona.

Operando de manera idéutica al ejemplo 1 a partir del canforsulfonato de la 3-(\$)-3-amino-2.3-dihidro-5-femil-1-meti-11H-benzodiazepin-2-ona (1.63 g., 4.0 mmol) (couro del ácado tieno[3,2-bjin-5-carboxilico (0.74 g., 4.0 mmol) y trietilamina (2.8 ml, 20.0 mmol) se obtiene 1,17 g (73 %) de un sólido amorfo. Pf = 165-168°C. [o.g] = -122°c = 10 (actonitrilo).

IR (KBr): 3408, 1682, 1638, 1542, 1497 cm⁻¹

EM (termospray): 414 (M+1).

40 Ejemplo 3

35

(3R)-2.3-Dihidro-5-fenil-1-metil-3-(tienof3, 2-b)pirrol-5-ilcarbonil-amino) [H-1,4-benzodiazepin-2-ona

Operando de manera idéntica al ejemplo 2 a partir del canforsulfonato de la 3-(R)-3-amino-2,3-dihidro-45 5-fenil-1-metil-1H-benzodiazepin-2-ona se obtiene un sólido amorfo. Pf = 165-168°C. $[\alpha_D]$ +124°; c = 1.15 (acctonitrilo).

IR (KBr): 3408, 1682, 1638, 1542, 1497 cm⁻¹.

50 EM (termospray): 414 (M+1).

Eiemplo 4

2.3-Dihidro-5-fenil-1-metil-3-(tieno[2,3-b]pirrol-5-ilcarbonil-amino) l II-1.4-benzodiazepin-2-ona.

Una mezcla de 3-amine-2.3-dibidro-5-fenil-1-metil-III-benzodiazepin-2-ona (2.04 g. 7.72 mmol), àculo tieno(2.3-b]pirrol-5-carboxilieo (1.14 g. 7.72 mmol), clorhulrato de 3-(3-dimetilamino)propil-1-etil carbodimida (2.0 g. 10.4 mmol), l-bidroxibenzotriazol (2.1 g), trietitamma (2.4 ml, 17.2 mmol) y cloruro de metileno (150 ml) se mantiene bajo agitación durante 18 horas a temperatura ambiente. El medio de oreacción se diluye en cloruro de metileno (150 ml) y la disolución resultante se lava sucesivamente con ácido clorhidrico 118 (100 ml), una disolución acnosa de bicarbonato sódico al 10 % (100 ml) y agua (100 ml). La fase orgánica se seca y exapora y el residuo obtenidos se recristaliza en etanol para dar 1.92 g

(60 %) de un sólido microcristalino. Pf = 275-277°C.

IR(KBr): 3431, 3228, 1686, 1623, 1542, 1492 cm⁻¹

EM (termospray): 414 (M+1)

Eiemplo 5

10

(3S)-2, 3-Dihidro-5-fenil-1-metil-3-(tieno[2,3-b]pirrol-5-ilcarbonil-amino] H-1, 4-benzodiazenin-2-ona

Operando de manera idéntica al ejemplo 1 a partir del canforsulfonato de la 3-(\$)-3-amino-2.3-dibidro-5 - femil-1-meit-1H-benzodarzepin-2-ona (2.45 g. 6.0 mmol) (curvor del ácido tieno(2.3-bijno-5-carboxilico (1.10 g. 6.0 mmol)) y triettlamina (4.2 ml. 30.0 mmol) se obtienen 1.55 g (63 %) de un sólido amorfo. Pf = 173-17*C. (5.0) = 90.2° c. = 1.05 (acctoritrilo).

IR (KBr): 3408, 1682, 1636, 1540, 1517 cm⁻¹.

EM (termospray): 414 (M+1).

20 Ejemplo 6

(3R)-2,3-Dihidro-5-fenil-1-metil-3-(tieno[2,3-b]pirrol-5-ilcarbonil-amino)1H-1,4-benzodiazepin-2-ona.

Operando de manera idéntica al ejemplo 1 a partir del canforsulfonato de la 3-(R)-3-amino-2,3-dihidro-5-femil-1-metil-IH-benzodiazepin-2-ona, cloruro del ácido tieno[2,3-b]pirrol-7-carboxílico y trietilamina se obtiene un sólido amorfo. Pf = 174-178°C. [np] = +89,8°; c = 1,0 (acetonitrilo).

EM (termospray): 414 (M+1).

30 Ejemplo 7

5-Fenil-1-metil-2, 3, 4, 5-tetrahidro-3-(tieno[3,2-b]pirrol-5-il carbonil-amino) 1H-1, 5-benzo dia zepin-2, 4-diona.

35 Operando de mauera idéntica al ejemplo 1 a partir de la 3-amino-5-feuil-2,3.4.5-tetrahidro-HI-1,5-benzodiasepin-2,4-diont (1,01 g.,3 6 mmol), clorur odel acido tieno(3,2-b)piro-15-carboxilico (0,70 g.,3.8 mmol) y trietilamina (1,2 ml. 8,6 mmol) se obtienen, tras recristalización en etanol 0,61 g (78 %) de un sólido microcristalino. Per 33-13-332 en.

(i) IR(KBr): 3245, 1708, 1622, 1544, 1492, 1390 cm⁻¹

EM (termospray): 430 (M+1)

Ejemplo 8

45

Ester beneilico del ácido N-(tieno[3,2-b]pirrol-5-ilcarbonil)-glutámico di-n-pentilamida.

Operando de manera idéntica al ejemplo 1 a partir del dorhidrato del ácido (R.S.)-glutañico r-bencilester di-n-pentilalmal (a.25 g. 6.0 mmol), cloruro del ácido tiené3.2-b-5-carboxillo (1.1 g. 8.0 mmol) 30 y trictilamina (2.1 ml. 15.0 mmol) se obtienen, tras purificación per cromatografía en una columna de silica, utilizando cloroformo como eluyente. 2.33 g (7.4 3) de un sólido amarillo. Pl. = 8-7-8-8°C.

IR (KBr): 3240, 1735, 1629, 1560 cm⁻¹.

55 EM (termospray): 525 (M+1).

Eiemplo 9

Ester beneflico del ácido N-(tienof3, 2-b]pirrol-5-ilearbonil)-(S)-glutámico di-n-pentilamida.

Operando de mauera idêntica al ejemplo 8 a partir del clorhidrato del ácido (S)-glutámico τ -bencilester di-n-pentilamida, se obtiene un sólido amarillo. Pf = 92 -94°C, $[\alpha_D] = -32.6$ °; $\epsilon = 1.12$ (cloroformo).

IR (KBr): 3243, 1731, 1634, 1619, 1560 cm⁻¹. EM (termospray): 525 (M+1).

Eiemplo 10

Ester bencílico del ácido N-(tieno[3,2-b]pirrol-5-ilcarbonil)-(R)-glutámico di-n-pentilamida.

Operando de manera idéntica al ejemplo 9 a partir del clorhidrato del ácido (R)-glutámico τ-bencilester di-n-pentilamida, se obtiene un sólido amarillo. [α_D] = + 32.5°; c = 1,15 (cloroformo).

EM (termospray): 525 (M+1).

15 Ejemplo 11

Acido N-(tieno[3,2-b]pirrol-5-ilcarbonil)qlutámico di-n-pentilamida.

A una disolución del éster bencílico del ácido N. (tieno[3,2.b]pirrol-5-ilcarbonil)-glutámico dipentilamida (2,30 g. 4,38 mmol) en tetrahidrofuranoagua (1:1) (100 ml) se añade hidróxido de litio hidratado (9,20 g. 4,76 mmol) y la mezcla resultante se mantiene en agitación a temperatura ambiente durante l8 horas Se acidifica con ácido acetico y se extrae con cloruro de metileno. La fase orgánica se seca y evapora y el residuo resultante se recristaliza con una mezcla de éter etilico:éter de petróleo (2:1) para dar 1,62 g (85 %) de un sólido microcristalino. PE = 71-73°C.

IR (KBr): 3290, 1715, 1619, 1543, 1455 cm-1.

EM (termospray): 435 (M+1).

30 Ejemplo 12

Acido N-(tieno/3,2-b]pirrol-5-ilcarbonil)-(S)-alutámico di-n-pentilamida

Una suspensión de éster bencílico del ácido N -(tieno[3,2-b]pirrol-5-ilcarbonil)-(S)-glutámico di-nos pentilamida (1.84 g. 3.50 mmol) y Pd-C al 10 % (0.368 g) en etanol se mantienen bajo agitación en atmosferta de hidrógeno a temperatura ambiente y presión atmosférica durante 24 horas. Acabada la reacción se elimina el catalizador por filtración, se evapora el disolvente y el residuo se recristaliza en éterxéter de petróleo (1.11) para dar 1.25 g (82 %) de un sólido microcristalino. Pf = 70-79°C. [α_D] = -12.1°, e. = 1,54 (cloroformo).

IR (KBr): 3280, 1709, 1618, 1552, 1465 cm⁻¹.

EM (termospray): 435 (M+1).

45 Ejemplo 13

Acido N-(tieno[3,2-b]pirrol-5-ilcarbonil)-(R)-alutámico di-n-pentilamida.

Operando de forma idéntica al ejemplo 12 a partir del éster bencílico del ácido N-(tieno[3.2-b]pirrol-5 ellearbonil)-(R)-glutámico di-n-pentilamida se obtiene un sólido microcristalino. $[\alpha_B] = +12.8^{\circ}$: c= 1.05 (cloroformo).

EM (termospray): 435 (M+1).

55 Ejemplo 14

N-(tieno[3,2-b]pirrol-5-ilcarbonil)triptófano di-n-pentilamida.

Operando de manera idéntica al ejemplo 1 a partir del clorhidrato de (R.S)-triptófano di-n-pentilamida (2.0 g. 5.27 mmol), cloruto del ácido tieno(3.2-h)prirol -5-carboxilloc (0.9 g. 5.27 mmol) y trietlamina (1.68 ml. 11.9 mmol) se obtienen, tras purificación por cromatografía en una columna de-silica, utilizando una mezcla de acetato de etilo y hexamo (1.2) como cluyente. 1.80 g (7.2 %) de m sólido blamo. Pf =

71-74°C

IR(KBr): 3345, 3240, 1638, 1621, 1534, 1442 cm⁻¹

5 EM (termospray): 492 (M+1)

Ejemplo 15

N-(tieno[3,2-b]pirrol-5-ilearbonil)-(S)-triptófano di-n-pentilamida.

Operaudo de manera idéntica al ejemplo 14 a partir del clorhidrato de (\$)-triptófano di-n-pentilaminla (3.0 g, 7.9 mmol), cloruro del acido tieno(3.2-b]prirol-5 -carboxílico (1.45 g, 7.9 mmol) y trietilamina (2.50 ml. 17.9 mmol) se obtienen, tras purificación por cromatografía en una columna de silica, utilizando una macela de acetato de etilo y bexano (1:2) como eluyente, 2.70 g (70 %) de un sólido blanco Pf = 76-80°C. [ap] = -22.7°; c = 1.0 (metanol).

IR (KBr): 3220, 1642, 1618, 1534, 1415 cm-1.

EM (termospray): 492 (M+1).

Ejemplo 16

N-(tieno[3,2-b]pirrol-5-ilcarbonil)-(R)-triptófano di-n-pentilamida.

Operando de mauera idéntica al ejemplo 15 a parta del clorhidrato de (R)-triptófano dis-pentilamida. cloruro del ácido tieno(3.2-b)pirrol-5-craftomaso y trictilamina se oba-o- n. tras purificación por cromatografía en una columna de silica, utilizando una mezcla de acetato de etilo y hexano (1:2) como eluyente, un sólido blamo [n_D]= ±2.2-5; c = 0,98 (metanol).

EM (termospray): 492 (M+1).

Actividad antagonista CCK

Se demuestra la actividad antagonista CCK de los productos objeto de la invención mediante los 35 signientes ensayos:

1. "Binding" al Receptor CCK-A (Páncreas de cobayo)

El método se ajusta al publicado por R. S. L. chang y V. J. Lotti (Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 83, 40 4923-4926, 1986) con algunas modificaciones.

Los cobayos, machos, Dunkin-Hartley (200.350 g) se sacrifican por decapitación. El páneceas es diseccionado y tras eliminar el tejido graso se homogeniza en 50 volúmenes de tampón PIPES 10 mM, MgCl₃ 30 mM, bactericima 20 mg/100 ml e inhibidous propositado regional de la composita de

2. "Binding" al Receptor CCK-B (Corteza cerebral de cobayo)

El método se ajusta al publicado por R. S. L. Chang y V. J. Lotti (Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 83, 60–4923 - 4926, 1986) con algunas modificaciones.

Los cobayos, machos, Dunkin-Hartley (200-350 g) se sacrifican por decapitación. El cerebro es ex-

traido y se disecciona la corteza. Se homogeniza en 50 volúnienes de tampón Tris HCl 50 mM, pH 7.4 frío con un homogenizador Ultra-Turrax. El homogenizado se centrifuga a 48 000 g durante 10 min. El pellet se resuspende en el mismo tampón y se repite la centrifugación. La resuspensión final se realiza en un tampón frío HEPS 10 mM, MgCl, 5 mM, ECTA 1 mM, NaCl 130 mM y bactiracima 0,25 mg/ml, pH 6.5, a una razón de 80 ml/g de tejido original. El volumen final de incubación es de 1 ml: 10 μl de radiolígando PH CCK-8 a una concentración final en el medio de 0,5 mM, 50 μl de tampón o de una solución de CCK-8 a una concentración final en el medio de 1 μM (binding no específico). 40 μl de tampón o dorga competidora y 900 μl de preparación del receptor. Todos los ensayos se realizado a de ampón o droga competidora y 900 μl de preparación del receptor. Todos los ensayos se realizado a dición de 3 ml de tampón o Tris-HCl 50 mM, albimina bovina 0,1 mg/ml, pH 7.4, frio e inmediatamente se filtra en un aparato de filtración Harvester a través de filtros de fibra de vidrio GF/B de Wbatman. Se efectivan tres lavados de 4 ml cada uno con el mismo tampón. El contaje de la radiactividad Webatida en el filtro Se Cocktail de centello.

Ejemplo	CCK-A	CCK-B	
	IC-50 (nM)	IC-50 (nM)	% Desp
1	0,68		65,9
2	0,23		
4	0,84	245,0	70,9
5	0,14		
7	45,0	> 1000	36,4
9	455,1	> 1000	27,3
12	456,7	> 1000	10,9
15	29,9	> 1000	45,4

Los productos de la invención son administrados mediante composiciones apropiadas a la "aturaleza e importancia de la afección a tratar. La posología diaria en humana está comprendida entre 10 miligramos y dos gramos de producto que puede ser administrada en una o varias tomas. Las composiciones son preparadas bajo formas compatibles con la via de administración utilizada, como por ejemplo los comprimidos, grageas, cápsulas, supositorios, disoluciones o suspensiones. Estas composiciones son preparadas mediante métodos conocidos y comprenden de 1 a 60 % en peso del principio activo (compuesto de fórmula 1) y 40 a 99 % en peso develucio afrancación co apropiado y compatible con el principio activo y la forma física de la composición utilizada. A título de ejemplo se muestra la fórmula de un comprimido que contiene un producto de la invención.

Comprimidos

	Ejemplo 1:	50 a 200 mg
	Polivinilpirrolidona:	4 mg
	Carboximetilalmidón:	16 mg
)	Estearato magnésico:	6 mg
	Lactosa:	264 a 137 mg
	Celulosa:	160 a 137 mg

⁵⁵ para un comprimido de 500 mg.

20

25

30

50

REIVINDICACIONES

1 Compuestos de fórmula general (I):

fórmula en la cual:

25

30

35

20 - X₁ y X₂ representan un átomo de carbono (C) o un átomo de azufre (S), siendo X₁ azufre cuando X₂ es carbono y siendo X₂ azufre cuando X₁ es carbono.

- R₁ representa:

$$\begin{array}{c}
R_{5} \\
R_{7}
\end{array}$$
o bien
$$\begin{array}{c}
R_{8} \\
R_{7}
\end{array}$$

- 40 R₂ representa un átomo de hidrógeno o un radical alquilo lineal o ramificado de C₁-C₆
 - R₃ y R₄ representan independientemente un átomo de hidrógeno, un radical alquilo lineal o ramificado, un átomo de halógeno, un radical hidroxilo, un radical alcoxilo, un radical ciano o un radical nitro.
- 45 R₅ representa un átomo de hidrógeno, un radical alquilo lineal o ramificado de C₁-C₆, un radical artilo, un radical artilo, un radical artilo, un radical artilo, un radical alquilo de la radical fenilalquiloxicarbonilo, un radical alquilo sulfonilo, un radical fenilalquilo ou na radical fenilalquilo ou
- R₅ representa un átomo de hidrógeno, un radical alquilo lincal o ramificado de C₁-C₅, un radical hidroxicarbonilalquilo, un radical alcoxicarbonilalquilo.
 - R₇ representa un átomo de hidrógeno, un radical alcoxilo o un átomo de halógeno.
- R₈ representa un grupo 3-indolilmetilo, un radical hidroxicarbonilalquilo o un radical henciloxicarbonilalquilo.
 - R_9 representa un radical hidroxilo o un átomo de nitrógeno que puede estar unido a otros dos radicales R_{10} y R_{11} .
- 60 R₁₀ y R₁₁ representan independientemente un átomo de hidrógeno, un radical alquilo lineal o ramificado de C₁-C₆, preferentemente n-pentito o un radical hidroxicarbonilalquilo.



 Los compuestos incluidos en la fórmula general (1) según la reivindicación 1, seleccionados entre el s siguiente grupo:

- 2,3-Dihidro-5-fenil-1-metil-3-(tieno[3,2-b] pirrol-5-ilcarbonil-amino)1H-1,4-benzodiazepin-2-ona.
- (3S)-2.3-Dihidro-5-fenil-1-metil-3-(tieno[3,2-b]pirrol-5-ilcarbonil-amino) IH-1,4-benzodiazepin-2-ona.
 -(3R)-2.3-Dihidro-5-fenil-1-metil-3-(tieno[3,2-b]pirrol-5-ilcarbonil-amino) IH-1,4-benzodiazepin-2-ona.
- 2,3-Dihidro-5-fenil-1-metil-3-(tieno[2,3-b] pirrol-5-ilcarbonil-amino)1H-1,4-benzodiazepin-2-ona.
- 15 (3S)-2,3-Dihidro-5-fenil-1-metil-3-(tieno[2,3-b]pirrol-5-ilcarbonil-amino)1H-1,4-benzodiazepin-2-ona.
 -(3R)-2,3-Dihidro-5-fenil-1-metil-3-(tieno[2,3-b]pirrol-5-ilcarbonil-amino)1H-1,4-benzodiazepin-2-ona.
- 5-Fenil-1-metil-2,3,4,5-tetrahidro-3-(tieno [3,2-b]pirrol-5-ilcarbonil-amino)1H-1,5-benzodiazepin-2,4-20 diona.
 - Ester bencílico del ácido N-(tieno[3,2-b] pirrol-5-ilcarbonil)-glutámico di-n-pentilamida.
 - Ester bencílico del ácido N-(tieno[3,2-b] pirrol-5-ilcarbonil)-(S)-glutámico di-n-pentilamida.
 - Ester bencílico del ácido N-(tieno[3,2-b] pirrol-5-ilcarbonil)-(R)-glutámico di-n-pentilamida.
 - Acido N-(tieno[3,2-b]pirrol-5-ilcarbonil)-glutámico di-n-pentilamida.
 - Acido N-(tieno[3,2-b]pirrol-5-ilcarbonil)-(S) -glutámico di-n-pentilamida.
 - Acido N-(tieno[3,2-b]pirrol-5-ilcarbonil)-(R) -glutámico di-n-pentilamida.
 - N-(tieno[3,2-b]pirrol-5-ilcarbouil)-triptófano di-n-pentilamida.

10

25

30

35

45

50

55

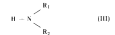
- N-(tieno[3,2-b]pirrol-5-ilcarbonil)-(S)-triptófano di-n-pentilamida.
 - N-(tieno[3,2-b]pirrol-5-ilcarbonil)-(R)-triptófano di-n-pentilamida.
- 3. Procedimiento de preparación de compuestos de fórmula general (I) según alguna de las reivindicaciones 1 ó 2, caracterizado en lo consistente a efectuar la reacción entre:
 - un derivado de ácido carboxílico de fórmula general (II):

 $\begin{array}{c|c}
X_2 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
X_1 & & & \\
\hline
R_5 & & & \\
\end{array}$

(II)

en la cual X₁, X₂, R₃, R₄ y R₅ tienen la significación indicada anteriormente, e Y es un átomo de halógeno, un grupo azido {+\delta_3}, un grupo imidazol-l-ilo, un grupo CCO -R₁₂, pudiendo R₁₂ ser un radicial alquido de 1 a é átomos de carbono, o arilo, preferentemente sustituido por uno o varios halógenos, o un grupo OR₁₃ donde R₁₃ representa un grupo aromático de uno o dos anillos sustituidos por uno o varios átomos de ladógeno o radicales nitro, siendo preferentes los grupos -l-untrofenilo, 2-l-dimitrofenilo, pentaclorofenilo, pentafluorofenilo, benzotriazol-l-ilo, o bien un grupo N-succinimida.

- con una amina racémica u ópticamente activa de fórmula general (III):



en la cual R₁ y R₂ tienen la significación indicada anteriormente.

- 4. Procedimiento según la reivindicación 3, caracterizado en que la reacción se efectúa en un disolvente orgánico anhidro o hidratado, como por ejemplo un hidrocarburo clorado tal como el diclorometano o el cloroformo, un éter lineal o cíclico como el 1,2-dimetoxietano, el tetrahidrofurano o el dioxano, un disolvente polar aprótico tal como la piridina, el dimetilsulfóxido o la dimetilformamida o sus mezclas.
 - 5. Procedimiento según alguna de las reivindicaciones 3 ó 4, caracterizado en que Y es:
 - un halógeno, preferentemente un átomo de cloro,
- 20 un grupo azido (-N₃),

25

ein.

- un grupo imidazol-1-ilo,
- un grupo -O-CO-R₁₂ en el cual R₁₂ tiene la significación indicada anteriormente,
- un grupo de fórmula-O-R₁₃ en la cual R₁₃ tiene la significación indicada anteriormente, siendo preferentes los grupos 4-nitrofenilo, 2,4-dinitrofenilo, pentaclorofenilo, pentafluorofenilo, benzotriazol-1-ilo y la N-succinimida.
- 6 8. Procedimiento según la reivindicación 5. caracterizado en que los grupos -O-CO-R₁₂ y O-R₁₃ son preparados por reacción de un ácido carboxdico de fórmula general (II) en la cual X1, X2, R3, R4, Y8, tienen la significación indicada anteriormente siendo Y un grupo hidroxilo, con el 1-hidroxibenzotriazol o la N-hidroxisuccinimida, respectivamente, en presencia de una carb Minimida como por ejemplo la dici-clohexitaciondimida, la disopropilca-bodimida o la 3-(3-dimetilamino)propil-1-etilearbodimida.
 - 7. Compuesto de fórmula general (I) y sus sales fisiológicamente aceptables según cualquiera de las reivindicaciones 1 ó 2, para su utilización como medicamentos, en particular como medicamentos destinados al tratamiento de las disfunciones de la secreción gástrica, de la regulación del apetito, de la motilidad gastrointestinal, de la secreción pancreática, de los sistemas dopaminérgico y serotininérgico, así como en el tratamiento con morfina y otros opiáceos analgésicos.
- 8. Composiciones farmacéuticas, caracterizadas por el hecho de contener, además de un excipiente farmacéuticamente aceptable, al menos un compuesto de fórmula general (1) o una de sus sales fisiológicamente aceptables, según alguna de las revindicaciones 1 ó 2.
- 9. Utilización de compuestos de fórmula general (1) y sus sales fisiológicamente aceptables según alguna de las revindicaciones 1 ó 2, para la fabricación de medicamentos, en particular para la fabricación de agentes destinados al tratamiento de las disfunciones de la secreción gástrica, de la regulación del aperitto, de la motifiada gastrointestinal, de la secreción pancreática, de los sistemas dopanunérgico y serotoninérgico, así como en el tratamiento con mofinia y otros opiáceos analgésicos.



(i) ES 2 081 747

(21) N.º solicitud: 9301917

(2) Fecha de presentación de la solicitud: 07.09.93

(32) Fecha de prioridad:

INFORME SOBRE EL ESTADO DE LA TECNICA

(CO7D 495/04, A61K 31/40, 31/55 // CO7D 243/24, 243/12, 209/20, (CO7D 495/04, 209:00, 333:00)

DOCUMENTOS RELEVANTES

Categoría	Documentos citados			Reivindicacione afectadas
Α	US-3706810-A (BRABANDER * Todo el documento *	t, H.J. et al.) 19.12.7	72	1-9
A	EP-252809-A (SYNTHELABO * Página 2, líneas 5,6,10; pági) 13.01.88 na 6; reivindicacione	s *	1-9
X:de Y:de m	goría de los documentos citad particular relevancia particular relevancia combinado co isma categoría fleja el estado de la técnica		O: referido a divulgación no escri P: publicado entre la fecha de pri de la solicitud E: documento anterior, pero pub de presentación de la solicitud	oridad y la de presentación licado después de la fecha
	esente informe ha sido realiza para todas las reivindicaciones	ado	para las reivindicaciones r	n°:
Fecha d	e realización del informe 29.01.96		Examinador H. Aylagas Cancio	Página 1/1